

Patent number:

JP4028462

Publication date:

1992-01-31

Inventor:

THEREOF

MARUKI YASUO; others: 03

Applicant:

HARIMA CERAMIC CO LTD; others: 01

Classification:

- International:

B22D11/10; B22D41/54; C04B35/48; C04B35/52

- european:

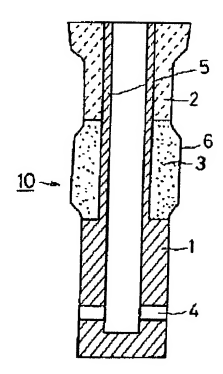
Application number:

JP19900134761 19900524

Priority number(s):

Abstract of JP4028462

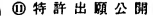
PURPOSE:To obtain a stable operating state by forming the part of a nozzle brought into contact with molten steel with refractories based on ZrO2, CaO and C and having a specified active SiO2 content or below. CONSTITUTION: The amt. of active SiO2 taking part in a reaction in ZrO2.CaO material and the amt. of SiO2 including active SiO2 in the compsn. of brick are controlled so as to prevent the sticking of alumina during operation for a long time. The former active SiO2 is SiO2 taking part in a reaction with CaZrO2 in electromelted ZrO2.CaO material and is composed of SiO2 contained in electromelted ZrO2.CaO material and SiO2 added at the time of production. The part 1 of an immersion nozzle 10 brought into contact with molten steel is formed with ZrO2-CaO-C refractories having <=0.3wt.% active SiO2 content. The resulting nozzle maintains function to prevent the sticking of alumina for a long time and a stable operating state can be obtd.



Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

BEST AVAILABLE COPY

⑩ 日本国特許庁(JP)



⑫公開特許公報(A) 平4-28462

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

(3)公開 平成4年(1992)1月31日

B 22 D 11/10 41/54

3 3 0 T 6411-4E 8719-4E

35/48 C 04 B 35/52

8821-4G A В 8821-4G

> 未請求 請求項の数 2 (全8頁) 審査請求

連続鋳造用浸漬ノズルおよびその製造方法 会発明の名称

> ②特 願 平2-134761

@出 平 2 (1990) 5 月24日

木 個発 明 者 丸

保 雄 千葉県君津市君津 1 新日本製鐵株式會社君津製鐵所內

@発 明 者 Œ 水

弘 明

新日本製鐵株式會社君津製鐵所內 千葉県君津市君津 1

者

洋

兵庫県高砂市荒井町新浜1丁目3番1号 ハリマセラミツ

ク株式会社内

@発 明 者 西

明

īF 美

兵庫県高砂市荒井町新浜1丁目3番1号 ハリマセラミツ

ク株式会社内

勿出 願人 ハリマセラミツク株式

横

ш

Ш

兵庫県高砂市荒井町新浜1丁目3番1号

会社

勿出 願人

個発

新日本製鐵株式会社

東京都千代田区大手町2丁目6番3号

個代 理 人 弁理士 杉浦 俊貴

明 紐

1.発明の名称:

連続鋳造用浸漬ノズルおよびその製造方法 2.特許請求の範囲

- 1 少くとも溶鋼に接する部分の耐火物を、 ZrOz、C.O、 Cを主成分とするZrOz - C _{*} O - C 質耐火物とし、この耐火物組成中 の活性SiOz含有量を0.3mt%以下とすること を特徴とする連続鋳造用浸漬ノズル。
- 2 鉱物組成がC.2rO:およびキューピック ZrOzを有し、かつSiOzを0.4nt%以下含有 する電融 ZrOz·C。O原料50~95wt%と、無 鉛 5~50wt%、とを混合する工程および

この混合体にバインダーを加えて混練し、成 形後焼成する工程

を有する連続鋳造用浸漬ノズルの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は連続鋳造用浸漬ノズル、特に詳しく

はノズル内孔部および吐出口の壁面へのアルミ ナ付着を抑止し、内孔部の閉塞を防止した連続 鋳造用浸漬ノズルおよびその製造方法に関する。 〔従来の技術〕

鋼の連続鋳造操業に不可欠な浸漬ノズルは、 耐スポール性、耐摩耗性、耐食性等について高 い特性が求められる。これらの要求を満たす耐 火物としては、Al₂O₃-C質が広く使用され、 またノズル外周のパウダーライン部には耐食性 の大きなZrOz-C質が使用されることが多い。

連続鋳造用浸漬ノズルについての問題点の一 つにアルミナの付着に起因するノズル内孔部の 閉塞がある。特にアルミキルド鋼、アルミシリ コンキルド銅の連続鋳造時には溶鋼中の脱酸生 成物であるアルミナを始め非金属介在物が浸漬 ノズルの内孔部、吐出孔の各壁面等に付着し、 次第に成長、肥厚し遂にノズル閉塞に至ること が多い。さらに、この付着物が溶鋼に捕捉され ると製品の劣化が避けられない。

また、ノズル閉塞を防止するために、ノズル

内孔部壁面にアルゴン等の不活性ガスを吹込み Al:O:等の付着を する方法も採られてい る。しかし、この方法でも連続鋳造が重なるに したがってアルミナ始め非金属介在物が付着、 成長してノズル孔を閉塞することもあって、閉 窓防止策としてはランニングコストも含めて 充分である。鋼種によってはガス吹込みその のが製品にとって好ましくない場合もある。

ノズル耐火物の材質の選択によりアルミナ等の付着を防止しようとする試みも行われてC。Oこの目的に適う材料としては、 2 r O z - C。Oこの目的に適う材料としては、 3 r O z - C。の日の材料が注目されている。 例えば特別の日本が注目されている。 例えばジルコネクリンカーとカーボンとを担合されている。 このものはジルコニアに 3 ~35 wt % のカルシウムジルコニア系クリンカー40~93 wt %、 黒鉛 5 ~50 wt % および 金属 シリコン 2 ~13 wt %の組成をもっている。この組成のノズルはパウ

ダーライン部による耐食性の向上を意図している。特開昭 6 288161号公報における提案は、カルシウムジルコネート系クリンカー20~95wt%、黒鉛5~50wt%、金属シリコンベルのカルシウムジルコネート系クリンカーは、C。Oを16~35wt%、直族およびN族元素の酸化物の1種または2種以上を0.5~5wt%を含有し、鉱物組成としてC。ZrO。を主成分としている。また、特開昭64-40154号公報には、モル比でC。Oを40~55%含有するカルシウムジルコネート60~90wt%と黒鉛10~40wt%との組成からなるものでアルミナ付着防止効果があるノズルが開示されている。

本発明者らも特顧昭63-333981号に おいて、

重量比で15~31%のC。Oを添加した ZrO。を電融し、その生成鉱物がキュービック ZrO。及びC。ZrO。からなる電融原料とし、これを粒径0.2m以下に粉砕、粒度調整したものを50

~90wt%と、黒鉛10~50wt%とを混合し、

この混合物に外掛けで 5 ~15wt%のピッチと同じく 2 ~6 wt%のフェノールレジンを添加し、混練、加圧成形した後乾燥し、非酸化性雰囲気で焼成することにより得られる連続鋳造用浸漬ノズルを提案している。

(発明が解決しようとする課題)

2rOェーC。OーC質耐火物は、理論的には 鋼中のアルミナ介在物と接触したとき、その稼 働面にて反応生成した低融物を溶鋼流が洗い流 すことにより通度な溶損をもたらし、結果でアル ミナの付着または成長を防止することが予測される。しかし、実際にZrOェーC。OーC質耐 火物種や使用条件によって、配した溶損の進行が過大であったり取いは逆に溶損が小さると が過大であったり取いは逆に溶損が小さくるな問題 常に安定した使用状態が得られないという問題 点がある。本発明はZrOェーC。OーC質耐火 物において、溶鋼により常に稼働面を更新する 分の溶損を生起させることにより前記問題点を 解消する連続鋳造用浸漬ノズルおよびその製造 方法を提供するものである。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、ZrOzーC。OーC質浸漬ノズルのアルミナ付着防止の機構について種種研究した結果、ZrOz・C。O原料中の反応に関与する、いわゆる活性SiOz含有量および煉口の活性SiOz含素を含む SiOz含素を含む SiOzを含む SiOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中のC。ZrOzとの原料中に合って、電融 ZrOz・C。O原料中のC。ZrOzとの原料中に分別では SiOzの合置を示するに リン 以上の合置を示するに いり SiOzの合置を C。ZrOzと接しないた の反応に関与しない SiOzは除くものとして

養される。

この知見にもと 発明は、

- 1 少くとも辞綱に接する部分の耐火物を、 ZrOz、C。O、Cを主成分とするZrOzー C。OーC質耐火物とし、この耐火物組成中 の活性SiOz含有量を0.3wt%以下とするこ とを特徴とする連続鋳造用浸漬ノズル、を要 冒とする。さらに、
- 2 鉱物組成がC。ZrO。およびキュービック ZrO。を有してかつSiO。を0.4wt%以下合 有する電融ZrO。・C。O原料50~95wt%と、 無鉛5~50wt%、とを混合する工程および

この混合体にバインダーを加えて混練し、 成形後焼成する工程

を有する連続鋳造用侵渡ノズルの製造方法、 を提供する。

〔作 用〕

溶鋼中のAI₂O₃がZ₂O₂-C₂O-C 質煉瓦 の稼働面に接触したときは、AI₂O₃はZ₂O₂-C₂O電融原料の主成分であるC₂Z₂O₃と下 記反応式のように直接反応することが本発明者 らの研究により されている。

x C. ZrO, + y Al.O,

→x C_aO·y Al₂O₃+x Z_rO₂(SS)···(1) この反応形態は、従来考えられていた C_aZ_rO₃が分解した後C_aOを析出し、その C_aOとAl₂O₃とが反応するものとは異ってい る。すなわち、(1)式の反応形態はC_aZ_rO₃は Al₂O₃と会接することによって反応が生じて いる。換言すればC_aZ_rO₃はAl₂O₃と会接し ない限り安定であり、また飼中のAl₂O₃の量 に応じて(1)式の反応が進行することを意味する。

(1)式で生じた x C • O · y A I • O 。 (カルシウムアルミネート) はノズルの稼働温度域で Z r O • C • O - A I • O • 系低融物として液相を生成する。第1図に示されるのは Z r O • - C • O - A I • O • 系三成分の分布状態図であるが、この第1図上に稼働後(溶鋼浸漬後)のノズルの反応層(この部分については後述する)の分析値の存在域が示されているが、1550~1600℃

といった稼働温度域ではその全量が液相とはならないが、一部が液相化することにより適度な液相量を生成することとなる。したがって適度な溶損が起り、ノズルの稼働面表面が常に更新されアルミナ付着を効果的に防止するのである。

この反応機構からいえば、稼働時に溶網中から侵入してくるA1。O。量に応じて前記反応を認反応となり、とび溶損が進行し、持続する答であるが、実際には長時間にわたってこの付着防止機能はあられた。本発明にわたっても場合を生ずる場合もみられた。本発明止の根幹である低融物の生成学動にはがが、これではいるが、とれているが、とれているが、となりとを混合しているが、といことを混合しているが、といことを混合しているが、といこのととではありてあった。これの、とれているととでであるのが一般的であった。これの、とキュービックスでの。とならず、遊離のC。O

が若干量残り、原料保管中或いは製造中に空気中の水分と水和して煉瓦組織を破壊する恐れもあった。 これを回避するため、前記遊離の C。Oをカルシウムシリケートとして固定すべく 1~3 %程度の SiOzを添加して電融する事例も多かった。

不可避的にしても、操業的にしても反応に関与する活性S₁O₂がZ_rO₂-C₂O原料中に共存され或いはZ_rO₂-C₂O原料に接していると、煉瓦が加熱された場合、直ちにC₂Z_rO₃とS₁O₂とが反応してC₂Z_rO₃を分解し、次式のようにカルシウムシリケートを生成することになる。

x C . ZrO : + y S ; O :

 $\rightarrow x C_{\bullet}O \cdot y S_{\bullet}O_{2} + x Z_{7}O_{2} \cdots (2)$

この反応は鋼中のAl₂O₃がC_aZrO₃と会接 しない原質層でも起るためC_aZrO₃がとられ、 このあと鋼中のAl₂O₃が会接してもAl₂O₃と C_aZrO₃との間の前記(I)式の反応が充分に起 らないことになり、遂にはアルミナ付着を惹起 することになる。

そこで本発明者 (1)式によるカルシウムシリケートの生成と(2)式によるカルシウムシリケートの生成との相関関係につき実験を重ねた結果、 2 r O・C a O 電融原料中の S i O z 含有量を制限することに関与する活性ズル耐火物におけるアルミナ付着防止機能を長時間の協合の場合とでは、 A 1 r O a と反応に配合の反応物を生成し、 アルミナ付をいた。 と反応にい融点の反応物を生成し、 アルミナナとし、 ブルカ命が低下するに至ることも併せて確認された。

本発明は、 $ZrO_z-C_0O-C質耐火物であり、<math>ZrO_z$ 、 C_0O 、 $Cを主成分とするとともに反応に関与する活性<math>S_1O_z$ を耐火物組成全体の0.3 wt %以下としている。 S_1O 源としては、 ZrO_z ・ C_0O 電融原料に含有されるものの他

れるものおよびこれるS:化合物によるも のがある。リン状黒鉛中には通常数%以下の SiOzが灰分の一部として含まれている。しか し、リン状黒鉛中のSIO:は黒鉛の層間に分布 されており、直接C。ZrO。と接触しないため C.ZrO:との間に反応を生ずることはないの で、この形態の反応に関与しない不活性S、O。 の多い少いは耐火物稼働時の低融物生成反応に 影響を及ぼすことはない。したがって、2rO。 - C . O - C 質耐火物中の S . O . が . らであっ たとしても、そのうちのリン状黒鉛に含有され るものを始め、反応不関与の不活性 S10.を除 けば、C.ZrO:と直接反応する活性SiO:の 量が煉瓦組成全体に対して 0.3mt%以下となる ように材料調整をすれば、溶鋼流により壁面更 新のための最適溶損を生起させるという本発明 の目的が達せられることになる。そのためには、 ZrOz・CaO電融原料中のSiOz成分は0.4wt %以下が好ましいのである。

に炭素源として思いられるリン状黒鉛に含有さ

一方、炭素含有耐火物では金属シリコンやS₁C を添加する例が多く、前述した特開昭56-37275号公報に記載された技術では金属シリコンを黒鉛の酸化防止および焼結材として2~13%添加している。また、特開昭62-288161号公報に記載された技術ではとっ288161号公報に記載された技術では金属シリコンを酸化防止と強度向上のために1%添加し、さらに耐食性、耐スポール性向上のためS₁Cの添加も可能とされている。しかし、これらの添加は本発明者らの研究によると耐火物の稼働時に次の(3)および(4)式に示す反応を生じ、最終的にはS₁O₂となって前述したようにC₂Z₇O₃を分解してしまうことになる。

$$S_{i} + C \rightarrow S_{i} C$$
 ... (3)
 $S_{i} C + \frac{3}{2} O_{z} \rightarrow S_{i} O_{z} + C O \cdots$ (4)

したがって、本発明では原料中の活性SiO: 量を制限するとともに、SiO:、金属シリコン、 SiC等のSiまたはSi系化合物を一切添加し ないことが要件とされる。すなわち、リン状馬 鉛に含まれるものを始め、反応に関与しない不 活性S_iO_zを除いた活性S_iO_z量が、煉瓦組成 全体に対して0.3 wt%以下となっている。また、 焼結材として強度向上に役立つ金属S_iを使用 しないことから、パインダーとしてピッチとレ ジンを併用し強固なカーボンボンドをつくるこ とにより強度向上を図っている。

(発明の効果)

本発明の、活性S₁O₂の含有量を0.4wt%以下としたZ₇O₂・C₃O電融原料を主材料とする連続鋳造用浸漬ノズルは、その稼働時に長時間にわたってアルミナ防止機能を持続し、安定した提業状態が得られる。

(実施例)

次に本発明の具体的な実施例について図面を 参照しつつ説明する。

第一発明の連続鋳造用浸漬ノズルは、第二発明である製造方法、すなわち、 $C_*O \approx 15 \sim 31$ wt%、 $S_*O_* \approx 0.4$ wt%以下含む C_*O_* とキュービック O_* とを主成分とする電融 O_*

・C。O原料に黒鉛を5~50wt%混合し、この 混合体にピッチ、レジの有機パインダーを 添加し、混練、加圧成形した後乾燥し、これを 非酸化性雰囲気で焼成することにより得られる。

ここで電融原料中のC。O成分の量を15~31 wt%としたのは、15wt%未満ではC。O量が少いと、溶鋼中のアルミナと反応して生成するカルシウムアルミネート量が少くなってアルミナ付着を充分に防止できない。31wt%を超すと電融した際にC。Oが全てZrO。と反応してC。ZrO。とならず、遊艇のC。Oが残り耐消化性が劣ることになる。

電融 $ZrO_z \cdot C_zO$ 原料を精製して活性 S_zO_z 含有量を0.4mt %以下としたのは、活性 S_zO_z 含有量が多いと前述した悪影響が生ずるためであり、この活性 S_zO_z 含有量は可能な限り少い方が良いことはいうまでもない。

この電融原料と組合せる黒鉛は通常リン状黒 鉛が用いられ、耐スポール性付与のため 5 ~50 wt%が添加される。黒鉛添加量が 5 wt%未満で あると耐スポール性に難点を生じ、50mt%を超すと耐食性が劣化することにの範囲が好ましい。リン状黒鉛にも若干のSiOzが灰分として含まれているからリン状黒鉛の純度は高い方が好ましい。しかしリン状黒鉛の場合には前述したように黒鉛の層間に分布し直接CoZrOzと接触しないので製品の特性に影響を及ぼすことはない。

また、耐火物組成に対し外掛けで、ピッチを5~15 mt %(好ましくは8~13 mt %)、フェノールレジンを2~10 mt %(好ましくは4~6 mt %)添加することにより高耐食性のノズル耐火物が得られる。ここで使用するピッチは石炭系又は石油系のいずれでもよく、軟化点も70~450 での範囲にわたり多様なものが使用可能であるが、揮発分量が耐火物全体に対して5%以下となることが好ましい。その理由は揮発分が5%を超すと焼成時の揮発分解離に際し、その量が多いため成形体が膨れ、組織の脆弱化を招く懸念があることによる。フェノールレジンの

添加は2~10wt%であるが、2wt%未満では焼成後の細孔径が約1 mと大きく、10wt%を超すとその揮発分が多いため、焼成時にキレツが入ったり膨れを生ずることが多い。従って、フェノールレジンの添加量としては4~6 wt%とすることにより細孔径の大きさを0.5 m程度とすることができるので、この範囲が好ましい。

これらの添加に際しては、微粉状態としたピッチを混合した後フェノールレジンを加えてもよいが、ZrOz・C。Oの電融物にピッチを加え、軟化点以上の温度でピッチを溶かしな造粒とし、骨材の周囲をピッチで被覆した造粒体とし、冷却後にフェノールレジンを加える工程が望ましい。この手段によると、個個の酸化物粒子の周囲がカーボンで覆われることになり熱衝撃に対する抵抗性が大きくなる。

- 実施例1-

第1表に示す分析値を有する原料を用いて 第2表に示す配合により連続鋳造用浸漬ノズ ルをそれぞれ製造した。各原料の所要量を混 練した後、ラバープレスにより1200㎏/cdの 圧力で成形し、約260℃で乾燥後、非酸化性 雰囲気のもとで1000℃で焼成した。得られた 連続鋳造用浸漬ノズルの物性値および特性値 を第3表に示した。

	銀二級		の温及や	既禁の協政市派士戦 (wt%)	1%)		
		\$10	A1:0:	SiO: Al:0, Fe:0, C.O	0.0	Zros	西京の
コン共業的	羅						97.50
	٧	0.99	0.03	0.03	29.21	88.89	
ZrOs·C.0電磁物	В	0.31	0.05	0.02	29.90	69.41	
	ပ	2.55	0.19	0.03	28.54	68.14	
ピッチ (軟化点150℃)	_						
フェノールレジン (後状ノボ ラック型	後状ノボ ラック型						4.5

A~従来品、 B~格覧してSiOa合有量を0.4w1%以下としたもの、 C~荷化防止のためSiOa合有量を2w1%以上としたもの。

ZrOs·CaO電磁制の、

..

第3表 ノズルの特性、特性を示す表

	分類	従来例	实施例	比	較	94
項目	No	1	2	3	4	5
カサ比重		2.97	2.99	2.96	2.98	3.01
見掛気孔率	(%)	15.5	14.9	15.3	14.6	16.0
平均額孔径 (畑)		0.28	0.35	0.30	0.21	0.33
此げ強さ(ig/cd)		9 0	97	9 3	123	8 3
スポールテスト		0	0	0	×	0
アルミナ	付着状態	0	0	0	0	0
付着テスト	反応層の厚さ (188)	5.3	0.23	10.0	10.0	10.0
溶御浸食テスト		0.70	0.65	0.88	0.85	1.05

なお、測定は次の方法によった。

a. スポールテスト

ノズル形状から外径200m、長さ250mの円筒状テストピースを切り出し、電気炉で1400℃×1hr. 加熱後水冷し、キレツの有無を観察した。キレツの無いものを〇、有る

第2表 水材料の配合割合 (HIS) モデナ表

分類 従来例 実施例 注 · 例 項 目	
項 目 No 1 2 3	
	5
リン状原鉛 25 25 25 2	5 25
ZrO2·CaO 0.15m以下 3 0	
電融物~A 0.044 " 45	
ZrOz·C.O 0.15mEFF 30 3	0 30
電融物∼B 0.044 ″ 4.5 4	5 45
ZrO: C.O 0.15mEF 30	
電融物 ~C 0.044 ″ 4 5	
金属S: 0.044=以下 (1)
S ₁ C 0.044m以下	(5)
ピッチ (10) (10) (10) (10)) (10)
バインダー フェノールレジン (5) (5) (5) (5) (5)
S ₁ O ₂ 0.98 0.51 2.06 0.5	1 0.49
化学成分 括性S ₁ O ₂ (0.69) (0.22) (1.77) (2.8	7) (6.56)
C ₂ O 20.31 20.76 19.82 20.5	8 20.31
(ut56) ZrOz 47.86 48.20 47.28 47.5	5 47.78
C 30.05 30.04 30.00 29.3	5 24.96

註1: 活性S₂O₃は、リン状黒鉛含有S₂O₃を除いた直接C₃ZrO₃と 反応する活性なS₂O₃であり、() 内の数値はS₂O₃中の活性 シリカ量を示す。

註 $2:h.4\sim5$ の金属 S_i または S_i Cは反応により括性 S_i O $_s$ になるものとして算出した。

ものを×と評価した。

b. アルミナ付着テスト

20×20×150mのテストピースを切り出し、 鋼 5 kgを溶解した高周波炉に浸漬し、次い で浸漬直後、15分後、30分後にアルミニウ ム各10gを投入し、初めから60分後のアル ミナ付着厚さを測定した。付着のないもの を〇、部分的に0.5m以下の付着があるも のを△、0.5m以下の付着があるものを× と評価した。

また、反応層の厚さはアルミナ付着テスト後のテストピースの稼働面を反射顕微鏡で観察し、電融ZrO:・C。O原料粒子のC。ZrO:の分解しているところまでを測定した。

c,溶鋼浸食テスト

高周被炉の溶鋼に浸漬したテストピース (50×50×50mm) に、援動装置で毎分1500 サイクルの援動を与えつつ1600で×1 hr. 保持した。溶損量(mm)を測定した。 d. その他

JISに基づくの耐火物試験法によった。

第2 変および第3 変におけるMa1~3 は、 ZrOz·CaO電融物の反応に関与する活性なSiOz含有量が異なる場合で、Ma1は SiOz含有量は約1 wt%の従来品を使用したもの、Ma2 は本発明の実施例でZrOz·CaO電融物中のSiOz含有量が0.4wt%以下のもの、Ma3 は比較例でZrOz·CaO電融物中のSiOz含有量が約2.0wt%である。Ma4 および5 は、Ma2 に金属シリコンまたはSiCをそれぞれ添加したものである。

これらは、いずれもみかけ上の物性に大差はない。AlsOs付着テストの浸漬後のテストピースの外観にはAlsOsの付着が 認められないが顕微鏡観楽およびX線マイクロアナライザーで検査するとCsZrOsの反応程度が異っている。すなわち、原料

のC。ZrO。は粉砕 角ぱった粒形を示 すに対して、C.2 がS:O:または AlaOaと反応すると細粒化して丸みを帯 びるので、この現象により反応層厚さを瀕 定することが可能である。低5:0:0202 ではAlzOzが浸透している部分までしか 反応が進んでおらず、反応層は薄く原質層 にはC.2rO,がそのまま残存しているの みである。これに対し、S:O:が多いM1 およびML3~5ではS10xにより原質層の C。ZrO。が分解されて丸みを帯びて反応 層は厚くなり、同時に原質層と反応層との 差異が判然とし難くなるとともに溶損量も 大きくなっている。なお、第3図(A)(B) (C)に示されるのは、No.1、No.2 およびNo.. 4のアルミナ付着試験にて溶鋼に浸漬した 後の、原質層の粒子構造を示す顕微鏡写真 であり、前記原質層の状態が明瞭である。

-実施例2-

実際のノズルの製造に際しては、実施例1.

のように全体を本発明に係る耐火物としてもよいが、コスト等を配慮して第2図に示されるように、例えば浸漬ノズル10の吐出孔 4 を含むノズル下部側および内孔部 5 壁面に、すなわち、少くとも溶鋼に接する部分に本発明の実施例耐火物 1 を用い、ノズル上部側にはAl₂O₂-C質耐火物 3 にてそれぞれ構成することもできる。

第2表のMalの配合により得られる従来例の耐火物を第2図に示されるノズルと同形のノズルの吐出孔を含むが開およびアルミシリスを開またはアルミシリコンキルド網を対応にて平均7チャージの耐用至2.5個の判合で開またはカ得られる耐火物を使用すれば、これなり得られる耐火物を使用すれば、は生せず、耐食性も良好で最低のものでも8チャーの配合により得られる耐火物を使用すれば、生せず、耐食性も良好で最低のものでも8チャーの配合により得られる耐火物を使用すれば、サルミナ付着は全生でで最低のものでも8チャーの配合により得られる耐火物を使用するといる。

ージが可能であった。

4. 図面の簡単な説明

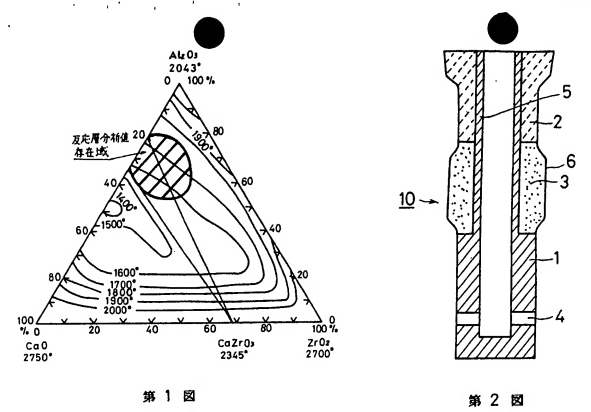
第1図は本発明の耐火物におけるZrO: -C.O-A!:O:系低融物の三成分の分布状態 図に表される稼働後の反応層の分析値の存在域 を示す図、第2図は本発明の一実施例の浸漬ノ ズルの縦断説明図、第3図(A)(B)(C)は溶鋼 浸漬後の浸漬ノズルの原質層の粒子構造を示す 顕微鏡写真である。

- 1 … 実施例耐火物
- 2 ··· Al₂O₃ C質耐火物
- 3 ··· ZrO: C質耐火物
- 4 …吐出孔
- 5 … 内孔部
- 6 …パウダーライン部
- 10…浸漬ノズル

出職人 ハリマセラミック株式会社

出顧人 新日本製銀株式会社

代理人 杉浦俊貴





This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
□ OTHER.	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.